

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Gebrauchsmusteranmeldung

Aktenzeichen: 203 02 850.3

Anmeldetag: 21. Februar 2003

Anmelder/Inhaber: Heinz Kurz GmbH Medizintechnik,
72144 Dußlingen/DE

Bezeichnung: Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese

IPC: A 61 F, A 61 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Gebrauchsmusteranmeldung.

München, den 23. Januar 2004
Deutsches Patent- und Markenamt
Der Präsident
Im Auftrag

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Hintermeier", is placed below the typed name.

Hintermeier

Heinz Kurz GmbH Medizintechnik
Tübinger Strasse 3
72144 Dusslingen

Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese.

Um bei ganz oder teilweise fehlenden Gehörknöchelchen des menschlichen Mittelohrs den Schall vom Trommelfell zum Steigbügel oder zur Steigbügelfußplatte, die das Mittelohr vom Innenohr trennt, zu übertragen, werden Gehörknöchelchenprothesen verwendet. Da die anatomischen Gegebenheiten des Ohres bei verschiedenen Menschen in gewissen Grenzen unterschiedlich sind, ist es notwendig, eine Gehörknöchelchenprothese zu verwenden, deren Abmessung an die speziellen Gegebenheiten des Ohres, bei dem sie eingesetzt werden soll, angepasst ist. Es muss hier insbesondere der Abstand zwischen Trommelfell und der Steigbügelfußplatte bei einer Totalrekonstruktion oder der Abstand zwischen Trommelfell und Steigbügelpföpfchen bei einer Partialrekonstruktion bestimmt werden.

Bisher werden dazu Prothesenattrappen in unterschiedlichen Größen, insbesondere mit unterschiedlichen Längen, die aus Edelstrahl hergestellt sind, verwendet. Die Prothesenattrappen werden bei der Operation in das Mittelohr eingeführt, bis die in der Größe stimmende Prothesenattrappe gefunden wurde. Nach der Bestimmung der Größe werden diese Prothesenattrappen in

der Klinik in der Regel mittels Dampfsterilisation wieder sterilisiert und stehen somit für eine erneute Größenbestimmung zur Verfügung.

Die Prothesenattrappen sind naturgemäß recht klein. Eine Sterilisation ist daher in ihrer Handhabung relativ schwierig. Um eine ausreichende Sterilisation zu erzielen, muss vorher ein genau definiertes Reinigungsverfahren durchgeführt werden. Weil die Prothesenattrappen so klein sind, besteht auch das Risiko, dass sie bei der Sterilisation oder im Zuge der Vorreinigung verloren gehen können. Da die Prothesenattrappen aus Gründen der Sterilisierbarkeit und Haltbarkeit aus Metall, insbesondere Edelstahl, hergestellt werden, sind sie recht schwer. Das bedeutet, dass sie bei ihrer versuchsweisen Platzierung im Mittelohr umkippen können, so dass eine korrekte Ermittlung der Größe der passenden Prothese viel Geschick verlangt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese anzugeben, bei der die Prothesenattrappen in leicht zu handhabender Weise zur Verfügung gestellt werden und bei der auch keine Sterilisation notwendig ist.

Die gestellte Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese, die die im Hauptanspruch aufgeführten Merkmale aufweist, gelöst. Die Unteransprüche geben bevorzugte Weiterbildungen an.

Bei der erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese sind verschiedene große Prothesenattrappen an einem Basisteil befestigt. Sie werden durch diese Anordnung in übersichtlicher Weise dem Arzt präsentiert und können nicht verloren gehen. Die Vorrichtung umfasst ferner einen Applikator, mit dem die Prothesenattrappen bei der Ope-

./. .

ration in sicherer Weise zur Ermittlung der Länge der passenden Mittelohrprothese in das Mittelohr eingeführt werden können.

Das Basisteil, an dem die Prothesenattrappen befestigt sind, kann verschiedene Formen und Größen annehmen. Runde, vieleckige und baum- oder stabförmige Ausgestaltungen haben sich dabei in der Praxis als besonders vorteilhaft erwiesen. Die Größe des Basisteils richtet sich nach der Anzahl der Prothesenattrappen und ihrer Befestigungsweise. In der Praxis hat sich eine Größe von 2,5 cm bewährt.

Das Basisteil kann aus verschiedenen Materialien bestehen. Kunststoff hat sich als ein steriles und leicht und kostengünstig beispielsweise durch einen Spritzguss zu verarbeitendes Material für das Basisteil bewährt.

Die Prothesenattrappen sind mittels dünner Stege am Basisteil befestigt. Diese Stege können von Hand unter Verwendung von beispielsweise einer Pinzette leicht gebrochen werden, um die Prothesenattrappe vom Basisteil zu trennen und am Applikator zu befestigen.

Auch bei den Prothesenattrappen ist es sinnvoll, wenn sie aus Kunststoff hergestellt sind. Sie können dann beispielsweise zusammen mit dem Basisteil in einem Spritzgussverfahren leicht und kostengünstig hergestellt werden. Kunststoff ist im Vergleich zu Metall, aus dem bisher bekannte Prothesenattrappen hergestellt waren, ein relativ leichtes Material, so dass die Prothesenattrappen somit auch ein geringeres Gewicht aufweisen. Beim versuchsweisen Einbringen der Prothesenattrappen ins Mittelohr besteht somit eine kleinere Wahrscheinlichkeit, dass die Prothesenattrappen umfallen, so dass die Ermittlung der passenden Größe in zuverlässigerer Weise erfolgen kann. Sollte der Kunststoff für die Prothesenattrappe nicht die benötigte

./. .

Festigkeit liefern, so kann die Prothesenattrappe zur Versteifung einen Kern aus Metall erhalten, oder man kann durch den gezielten Einsatz von Metallkernen eine gewünschte Gewichtsverlagerung zum besseren Handling erzeugen.

Der Applikator besteht vorzugsweise aus einem Stab, der an seinem einen Ende einen zangenförmigen Aufnahmeteil zum Aufnehmen der Prothesenattrappe aufweist. Er kann aus verschiedenen Materialien, insbesondere aus Metall oder Kunststoff, hergestellt sein. Um die Prothesenattrappe sicher zu halten, ist es vorteilhaft, wenn der zangenförmige Aufnahmeteil federnd ausgebildet ist. Es ist aus diesem Grund auch von Vorteil, wenn die Innenseite des zangenförmigen Aufnahmteils aufgeraut ist.

Die einzelnen Teile der erfindungsgemäßen Vorrichtung, also das Basisteil mit den daran befestigten verschieden langen Prothesenattrappen und der Applikator, sind vorzugsweise steril verpackt und stehen somit, ohne dass eine vorherige Sterilisation erfolgen muss, sofort zur Anwendung bereit. Nachdem die richtige Länge für die spätere Prothese ermittelt wurde, werden die Prothesenattrappen entsorgt, wodurch man sich die kritische Reinigung und Sterilisation erspart und somit das Risiko einer Infektübertragung ausräumt.

Ein Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäß ausgebildeten Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese wird nachfolgend anhand der beiliegenden Zeichnung erläutert. In den Zeichnungen sind gleiche Elemente in allen Zeichnungsfiguren mit den gleichen Bezugszahlen gekennzeichnet.

Es zeigen:

Fig. 1 einen perspektivische Ansicht einer Ausführungsform des Basisteils der erfindungsgemäßen Vorrichtung mit daran befestigten Prothesenattrappen; und

Fig. 2 eine perspektivische Teilansicht einer Ausführungsform des Applikators der erfindungsgemäßen Vorrichtung mit einer darin aufgenommenen Prothesenattrappe.

Die Figur 1 zeigt in perspektivischer Darstellung eine Ausführungsform des Basisteils der erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese mit daran befestigten Prothesenattrappen. Das Basisteil 10 ist hier in Form eines gerundeten Achtecks ausgebildet. An jeder seiner Seiten ist über einen Steg 20 eine Prothesenattrappe 30 befestigt.

Die Figur 2 zeigt in einer perspektivischen Teilansicht eine Ausführungsform des Applikators 40 der erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese. Der Applikator 40 besteht aus einem Stab 50 und einem zangenförmigen Aufnahmeteil 60. Im Aufnahmeteil 60 ist eine Prothesenattrappe 30 untergebracht und kann so leicht mit dem Applikator versuchsweise in das Mittelohr eingebracht werden, um die passende Größe der späteren Prothese zu ermitteln.

S c h u t z a n s p r ü c h e :

1. Vorrichtung zur Ermittlung der Länge einer Mittelohrprothese, dadurch gekennzeichnet, dass sie ein Basisteil (10), an dem verschieden lange Prothesenattrappen (30) befestigt sind, und einen Applikator (40), mit dem diese Prothesenattrappen (30) nach dem Lösen vom Basisteil (10) während einer Operation in das Mittelohr eingeführt werden, umfasst.
2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Basisteil (10) eine runde, eine eckige, eine baumförmige oder eine stabförmige Form aufweist.
3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Basisteil (10) aus Kunststoff besteht.
4. Vorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Basisteil (10) eine Größe von ca. 2,5 cm aufweist.
5. Vorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Prothesenattrappen (30) mittels dünner und manuell brechbarer Stege (20) mit dem Basisteil (10) verbunden sind.
6. Vorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Prothesenattrappen (30) aus Kunststoff hergestellt sind.

7. Vorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Prothesenattrappen (30) einen Kern aus Metall aufweisen.
8. Vorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Applikator (40) aus einem Stab (50) besteht, der an einem Ende einen zangenförmige Aufnahmeteil (60) zum Aufnehmen einer Prothesenattrappe (30) aufweist.
9. Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Applikator (40) aus Metall oder Kunststoff hergestellt ist.
10. Vorrichtung nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass der zangenförmige Aufnahmeteil (60) federnd ausgebildet ist.
11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Innenseite des zangenförmigen Aufnahmteils (60) aufgeraut ist.
12. Vorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die einzelnen Teile der Vorrichtung in einer Verpackung steril verpackt sind.

DM/H

./. .

B e z u g s s z e i c h e n l i s t e

- 10 Basisteil
- 20 Steg
- 30 Prothesenattrappe
- 40 Applikator
- 50 Stab
- 60 Aufnahmeteil

G 11156 DE

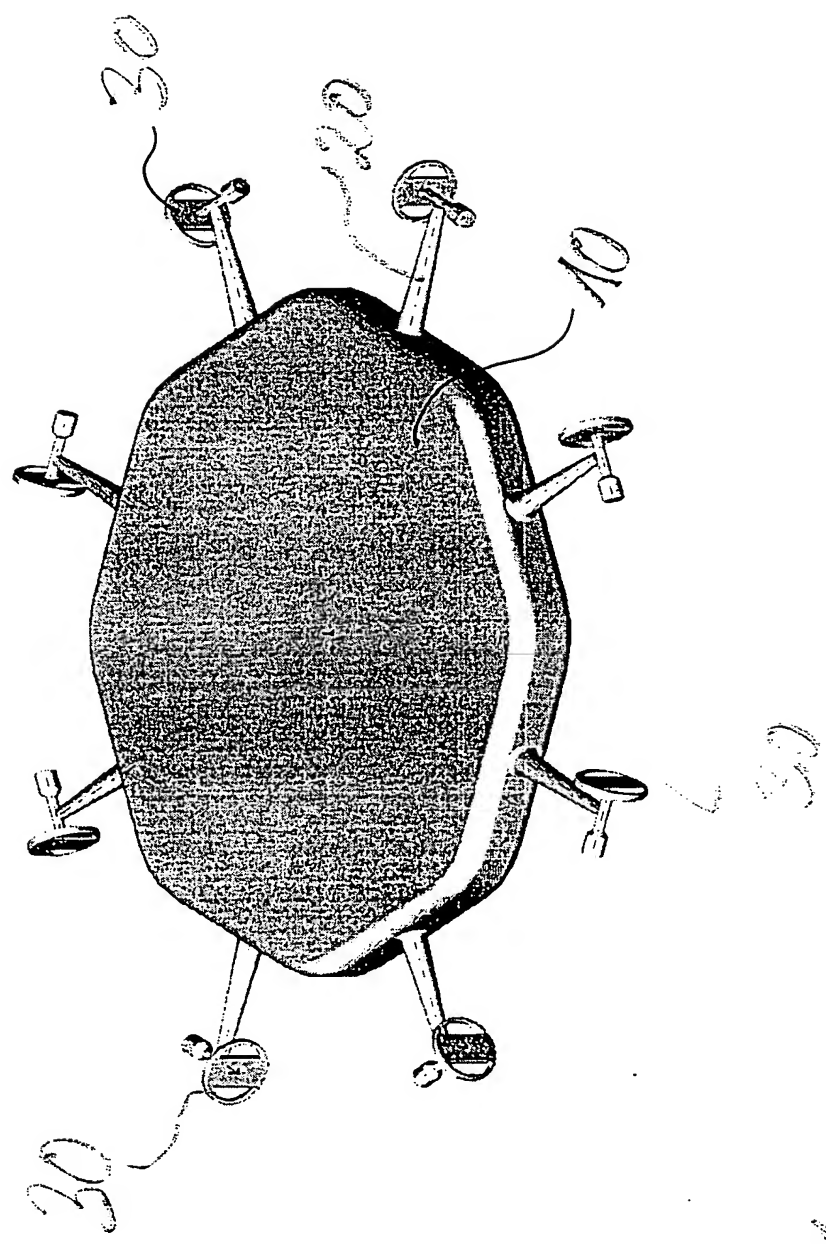


Fig. A

BEST AVAILABLE COPY

G 11156 DE

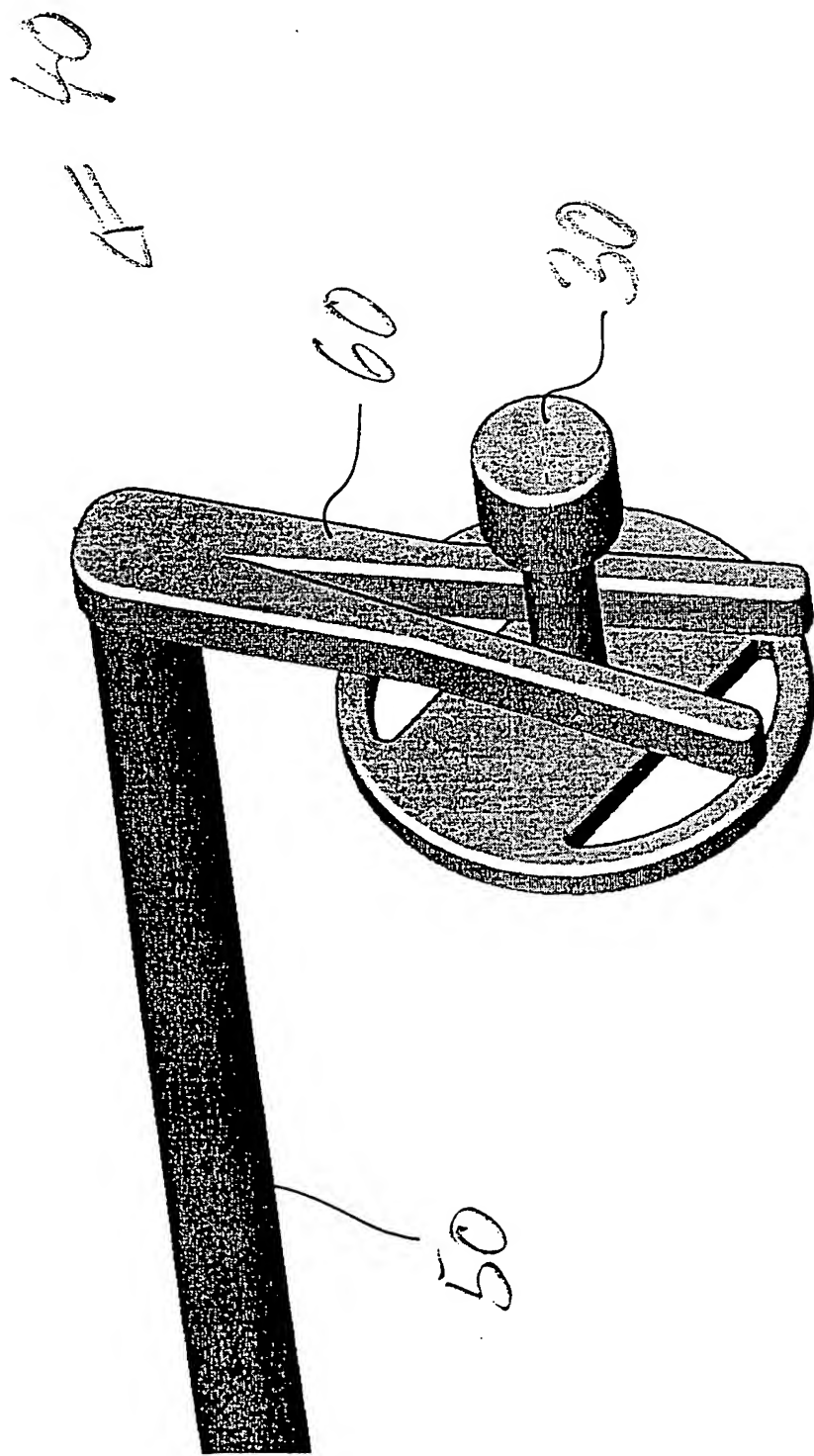


Fig. 2

BEST AVAILABLE COPY